即日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭62-209063

(1) Int Cl. 1 C 07 D 213/803 識別記号

庁内整理番号 6664-4C

❸公開 昭和62年(1987)9月14日

審査請求 未請求 発明の数 1 (全9頁)

ピリジンー2, 3ージカルポン酸の製造方法

②特 願 昭62-18781

愛出 頭 昭62(1987)1月30日

侵先権主張

図1986年1月30日⑬米国(US)⑩824080

砂発 明 者

ウイリアム ミカロウ アメリカ合

- ,

アメリカ合衆国。17745 ペンシルヴァニア,フレミント

イツク

ン, パークウッド ドライヴ 21

②出 顋 人 ルートガーズーニーズ

アメリカ合衆国。16801 ペンシルヴアニア,スティト

カレツジ, ストラブル ロード 201

ー,インコーポレーテ

ケミカル カムパニ

ッド

20代 理 人 弁理士 岡部 正夫

外5名

明 細 書

1. 発明の名称

ピリジン - 2 3 - ジカルボン酸の製造方法 2.特許請求の範囲

- 水性酸媒質中でキノリンを塩素酸塩と反応させることを特徴とするピリジン 2,3
 ジカルボン酸の製造方法。
- 2. 塩素酸塩がアルカリ金属塩である特許請求の範囲第1項に配載の製造方法。
- 3. 塩素酸塩が塩素酸ナトリウムである特許 請求の範囲第1項に記載の製造方法。
- 反応工程が二価の銅の存在下で行なわれる特許請求の範囲第1項に記載の製造方法。
- 5. 反応工程での生成物を苛性ソーダとホルムアルデヒドで処理する工程をさらに含む 特許請求の範囲第4項に記載の製造方法。
- 6. 約 0. 5 から約 2. 0 の銅/キノリンモル比を与えるに十分な量の二価の銅化合物が存在している特許請求の範囲第 4 項に記載の製造方法。

- 7. 水性媒質が硫酸、硝酸、塩酸、過塩素酸、 リン酸あるいはこれらの2つ以上からなる 混合物によつて酸性化されている特許請求 の範囲第1項に記載の製造方法。
- 8. キノリンに対する酸の当量比が約 0.6 か 5 約 6.0 である特許請求の範囲第 7 項に記 戦の製造方法。
- 9. 酸機度が水1リットルあたり約1.5から 6.2 酸当量である特許請求の範囲第8項に 記載の製造方法。
- 10. 反応工程が二価の銅化合物の存在下で行なわれる特許請求の範囲第 9 項に記載の製造方法。
- 11. 反応工程での生成物を苛性ソーダとホルムアルデヒドで処理する工程をさらに含む特許請求の範囲第10項に記載の製造方法。
- 12. 約 0. 5 から約 2. 0 の網/キノリンモル比を与えるに十分な量の二価の網化合物が存在している特許請求の範囲第 1 0 項に記載の製造方法。

- 13. キノリンに対する塩素酸塩のモル比が少なくとも約3.0である特許請求の範囲第1項または第2項に記載の製造方法。
- 14. 反応工程が二価の銅化合物の存在下で行 なわれる特許請求の範囲第 1 3 項に記載の 製造方法。
- 15. 反応工程での生成物を苛性ソーダとホルムアルデヒドで処理する工程をさらに含む 特許請求の範囲第 1 4 項に記載の製造方法。
- 16. 約 0. 5 から約 2. 0 の銅/キノリンモル比を与えるに十分な量の二価の銅塩が存在している特許請求の範囲第 1 4 項に記載の製造方法。
- 17. 銅化合物が酸化第二銅である特許請求の範囲第 1 6 項に記載の製造方法。

3. 発明の詳細を脱明

本発明は、キノリンの酸化によるピリジン - 2、3 - ジカルボン酸の製造方法に関するものである。特に詳細には、本発明は水性酸媒質中で塩素酸塩によるキノリンの酸化によつ

ージ、1951年;ケミカル アブストラクト(Chemical Abstracts) 50巻 9996、52巻 11847d、52巻 11847d、52巻 11847d、55530。、56巻 5807i、99巻 141522cK開示されている。
二酸化マンガンによる酸化は米国特許第2392437号と英国特許第596230号に呈示されている。酸化クロムや酸化鉛もまた使用されている(米国化学会誌(Joural of American Chemical Society) 70巻3827~3830ページ、1948年;西独特許第1071085号;ケミカルアブストラクト 47巻、5232c)。

液中あるいは気相中での硝酸か酸化窒素によるキノリンやキノリン 誘導体の酸化は、広く開発されている。例をば米国特許第23969号、第2475969号、第2513251号、第2513251号、第251309号;西独特許第912216号、第1133714号、第1161563

てとの酸を製造するための方法に関するものである。 との酸は、種々の除草剤や医薬の製造における、また染料中間体の製造における中間生成物として有用である。

キノリン酸としても知られているピリジン・23-ジカルボン酸はキノリンやその節 体から十分に確立された方法によつて製造される。しかしながら、今まで用いられた名 プロセスは低収率、高い原料コスト、ある学 は工業的に許容できる割合もしくは収率は 成するに必要なきびしいプロセス条件の故に 工業的な規模では経済的でなかつた。

通常の化学酸化剤によるキノリンやキノリン誘導体の酸化は本技術においてよく知られている。例えば過マンガン酸カリウムによる酸化はカレントサイエンス(Current Sei.) 1 3 巻、206~207ページ、1944年;ベル.(Ber.)65B、11~13ページ、1932年;アナリテイカル・ケミストリー(Anal. Chem.)23巻、535~536ペ

号そしてケミカルアブストラクト 4 4巻 3 4 9 4 e 、 5 0 巻 9 4 0 3 e を参照。しか しながら、これらの方法において要求される プロセス条件は非常に過酷なので、ニコチン 酸が主たる、あるいは唯一の生成物となる。

キノリンやキノリン誘導体はまたオゾネーション(ozonstion)によつて酸化されているが、ピリジンジカルボン酸を生成するためには、その生成物をさらに化学的に酸化する必要がある。そのような方法は米国化学会誌71巻3020ページ、1949年;米国特許第2964529号;ケミカルアブストラクト69巻35876s、88巻225606、そして69巻2825wに開示されている。

キノリンとその誘導体の電気化学的酸化は 成功裏に明示されている(米国化学会誌 6 8 2 4 7 2 - 3、 1 9 4 6 ; 米国特許第 2 4 5 3 7 0 1 号、第 2 5 1 2 4 8 3 号)。 しかし通常との複雑な方法の実施に関しての コストの故に工業的重要性はなかつた。より 実際的である、キノリンの酸化のための水性酸煤質中での過酸化水素を使用する方法は欧州特許出願第 0 2 4 1 9 7 1 号、第 0 3 4 9 1 2 0 5 7 b、 6 0 巻 1 5 7 0 4 c、 そして米国特許第 2 3 7 1 6 9 1 号に明示されている。酸素や空気を用いてのキノリンの触媒酸化もまた知られている(米国特許第 3 8 2 9 4 3 2 号;西独特許第 1 0 1 0 5 2 4 号;ケミカルアブストラクト 3 1 巻 5 7 9 0、5 4 巻 2 9 1 1 1、6 9 巻 3 5 8 7 6 8)。

西独特許第945147号(1956)に明示されているように、二世換キノリンは亜塩素酸ナトリウムによつてピリジンジカルボン酸に酸化される。米国特許第2586555号は過塩素酸によるキノリンのニコチン酸形成への酸化を開示しているが、ピリジシカルボン酸もまた生成され得ることをも開示している。しかしながら、このプロセスは触ばの存在にもかかわらず不経済に高い温度を

従つて、より容易に利用可能な出発化合物からのピリジンジカルボン酸の生成のための商業的に実用的なプロセスに対する必要性は依然として存在する。

本発明は、ピリジン - 23 - ジカルボン酸の製造プロセスを提供する。本プロセスは置接分を有さないキノリンを水性酸媒質中で塩素酸塩と反応させることを含む。好適な実施想様では反応は二価の網化合物の存在下で行なわれ、これにより得られる生成物の収率は増加する。

西独特許第3150005号において述べられたような、キノリンに置換基を導入中でととによつて活性化しなくても、酸媒質中で塩素酸塩によりキノリンを酸化することが見い出された。本プロセスにより、ピリジン・23・ジカルボン酸が実用的な収率で商業的に相応なプロセス条件で生成される。

本発明のプロセスによれば置換されていな

必要とする。

前まで述べてきたプロセスは商業的に実行できることが示されていない。 とれらのプロセスに付随するいくつかの問題は高い武楽 ロスト、 要求される厳しい反応条件、生成物の低い収率そして反応プロセスからの生成物の分離の困難さである。結局、ピリジン・23・ジカルボン酸はもつばら高コストでしか商業的に入手できない。

今までいくらか商業的に意義のあったプロセスは西独特許3150005号に同環にれている。そのプロセスでは、非ヘテロ環にいいて活性化基による置換がなされている。との関係ではないないでは塩素酸塩によって制限ではようの商業によって制限される。商業によって制限される。商業によって制限される。商業によって制限される。商業によって制限される。商業によって制度がある。商業によって、本人リンのスルホン化によっては、本人リンのスルホン化によって、モスリンのスルホン化によっては、大力のでは、大力のスルホン化によっては、大力のスルホン化によって、サーフを受ける。

い、またはとりわけ活性基置換されてたなれた、
ノリンは、
鉱酸のでピリジー
ス 3 ー 2 3

当技術分野に熟練した当業者が認めるであ うりように、反応が起とる割合や反応を を生成物収率のような商業的に重要をないである生成物収率のような商業的に重要を なっかの反応パラメーターにある程度、 でのパラメーターにはないでする。本反応プロセスの実施にないまして のパラメーターには塩素酸塩およびキノリンの相対量、酸当量のキノリンと酸の濃度が含まれる。 して反応媒質中のキノリンと酸の濃度が含まれる。 ピリジン・23・ジカルボン酸に完全に酸化するに必要な、キノリンに対する塩素酸塩の理論上のモル比は3:1である。3よりも少ない比を用いるとはできるが、理論生産サイムととはできるが、25年の過剰を使用できるが、約30%(それは緩度はほとんどが加速をもたらさなが、25%の過剰モル後度が好きしい。

塩素酸塩は他の試薬と共存し得る塩の形で供給できる。その例としてはアルカリ金属塩、アルカリ土類金属塩、それにアンモニウム塩があり、アルカリ金属塩が好適である。一般に塩素酸ナトリウムはその入手のし易さと水に対する高い溶解性によつてとりわけ好適である。

反応媒質に添加できる酸はあらゆる通常の 鉱酸である。好適な酸の典型的なものは硫酸、

応速度との間に非常にいいバランスを与える。 反応手法の一つの変形例として、塩素酸塩強酸化性物質を他の反応物へ加え、予備混合を行なつて反応温度にした場合には、リツトル当り約4.0~6.2当量の酸濃度が望まれる。

ここで述べている反応条件の下で塩素酸塩はキノリンをピリジン・2、3 - ジカルボン酸に酸化し、キノリン仕込量基準で約2.4~26%の生成物収率を与えるであろう。酸化

硝酸、リン酸、塩酸および過塩素酸である。 とれらの酸の混合物もまた使用するととができる。 最好適なものは、硫酸と硝酸である。 鉱酸と塩素酸塩の選択は反応系の相対的な共存によつて決まるであろう。例えば、不確性 硫酸塩の比吸の形成を避けるために、硫酸が 存在している場合はアルカリ土類金属塩は普 通選択されない。

ピリジン - 23 - ジカルボン酸の網塩は1:1か1:2塩(銅:酸)として存在できる。 反応の実施において、十分な二価の銅化合物が約0.5:1から2:1の銅:キノリンモル 比をもたらすために加えられるが、1:1モル比の過剰な銅は少しだけ高くなつた収率と 純度を与える。約0.7:1よりも低い銅:キ ノリン比で用いたときは、生成物についてわずかに低くなつた収率と純度を与える。好ましいモル比の範囲はおよそ 0.75:1~1.0:1 である。

本発明の実施においては、酸を含む反応剤と水を適当な反応容器に投入して、通常は混合しながら反応温度まで加熱する。反応が開始すると、 敬しい発熱が認められるが、 それゆえ反応系に対する適切な冷却容量が、 温度

案の蓄積は避けるべきである。

本プロセスの好ましい実施想様のもう一つの例として、塩素酸ナトリウム溶液を、酸化 銅を含み前もつて混合し反応温度(99~ 101℃)に加熱してある他の構成成分の混 合液に、少しばかり増量して加える。混合液 の酸緩度はリツトル当り酸は約5当量である。 をるシンのそは、大力には、 要はになって、 が、 かのに、 ないのでは、 ないないのでは、 ないのでは、 はいのでは、 ないのでは、 ないので

好まじくは反応の間に窒素や二酸化炭素のような不活性のガスを、発生するかもしれない二酸化塩素を除去するための反応器に通して洗浄する。爆発の危険を排除するために、一般に反応混合物上の気相における二酸化塩

添加する全ての塩素酸塩は存在するキノリンに対して約18多の塩素酸塩の過剰モル酸度となる。放熱は6~8多の塩素酸塩が添加がなる。放熱は6~8多の塩素酸塩が添加がない、10~12時間の総反応時間に対して2~4時間で完了する。生成物であるピリジン・23・ジカルボン酸の銅塩の未精製品は濾過によつて単離される。

ピリジンジカルボン酸の領塩の未精製品は理論上72~82岁で得られる。この領塩を苛性ソーダ中に溶解して酸化網を再生させ、ピリジン~23~ジカルボン酸のニナトリウム塩に分解する。酸化銅は湿過によつて除まりないないでは、生成物の収率と純度はもし銅塩を処理する。生成物のでは、サーダに加えてホルムアルデヒドを用いるためし増加する。

以下の実施例は本発明のさまざまな態様を 説明している。実施例において、使用される キノリンは純度94重量がで、イソキノリンや他の全て酸化し得る含窒素塩基を6重量が含んでいる。生成物収率は実際のキノリン添加量に基づいている。

夹施例1

以下の原料を反応器に仕込んだ:

水 ----- 2679

硫酸銅五水化物 ---- 67.4%、0.27モル キノリン ----- 34.8%、0.27モル 97 が硫酸 ----- 33.8%、0.335モル 塩素酸ナトリウム--- 101.2%、0.95モル

窒素パージ流(40 配/ min)を反応器に流しながら、反応仕込物を98~100℃で総計17時間提押した。7.5 時間経過後、育色の懸濁液が生じ、時間とともに優くなつた。 懸濁液を濾過し、生成物を乾燥してピリジン ジカルボン酸の粗銀塩50.1g(収率81ヵ) を得た。

遊離酸は反応容器に以下を仕込むことによ つて網塩の未精製品から回収した:

た。 実施例 1 におけるような回収方法でピリジン - 2 3 - ジカルボン酸の網塩の乾燥品 4 9.7 9 を得、それよりピリジン - 2 3 - ジカルボン酸 2 6.4 9 (収率 6 2.3 %)を単離した。 m. p. 1 8 6 ~ 1 8 7 ℃であつた。 実施例 3

以下の原料を反応器に仕込んだ:

水 ----- 1859

硫酸銅五水化物 ------ 57.4%、0.27モルキノリン ------ 34.8%、0.27モル70 新硝酸 ------ 41.3%、0.459モル塩素酸ナトリウム ----- 101.2%、0.95モル

1 7 時間 実施 例 1 の よ う に 反応 を 実施 した。
3. 5 時間 経過 後、 放熱 が あ り、 育色 の 懸 濁液
が 見 ら れ た。 実 施 例 1 に お け る よ う な 回 収 方
法 で 銅 塩 (4 7. 2 9) を 得、 それ よ り ピ リ ジ
ン - 2、3 - ジ カ ル ボ ン 酸 を 6 0. 2 % の 収 率 で
単離 し た (2 5. 5 9; mp 188 で)。

夹施例 4

以下の原料を反応器に仕込んだ:

剱塩未精製品 ------ 5 0.1 8 水 ----- 1 2 5 9 5 0 多 苛性 ソ ー ダ ----- 5 0 9 パラホルムアルデヒド---- 3.8 9

夹施例 2

以下の原料を反応器に仕込んだ:

水 ----- 197.79

硫酸銅五水化物 ----- 67.4%、0.27モルキノリン ------ 34.8%、0.27モル97 5 硫酸 ----- 27.2%、0.27モル塩素酸ナトリウム ---- 101.2%、0.95モル

合計 1 7 時間実施例 1 のごとく反応を実施 した。 3.5 時間経過後、育色の懸濁液が生じ

鋼粉 ----- 17.19、0.27モル 水 ----- 1979

7 0 多硝酸 ----- 72.9 %、0.8 1モル

金属網を溶解させた後、反応系を窒素ガス でパージし余分の酸化窒素を除去した。反応 系にさらに以下のものを仕込んだ:

7 0 多硝酸 ------- 2 4.3 g、 0.2 7モル キノリン ----- 3 4.8 g、 0.2 7モル 塩素酸ナトリウム ---- 1 0 7.6 g、 1.0 1モル

生成した反応混合物を100℃で合計10時間保持した。始めの3時間の誘発時間の後、発熱し続いて育色の懸濁液が形成した。実施例1のような回収方法で銅塩45.59を得、それよりピリジン・23-ジカルボン酸25.09(mp185℃;収率59 メ)を単離した。

寒施例5

以下の原料を反応器に仕込んだ: 酸化第二銅 ------ 4 2.9 9、0.5 4モル 水 ----- 2 0 2.9 9 9 7 多硫酸 ------ 8 4.8 g、 0.8 4 モル 7 0 多硝酸 ----- 4 8.6 g、 0.5 4 モル キノリン ----- 6 9.6 g、 0.5 4 モル

反応来を100℃にて撹拌し、一方、塩素 飲カリウムの50重量が溶液4309を5時 間かけて添加した。この温度において、さら に2時間経過後、青色の懸濁液が顕著化した。 総計10時間の反応時間の後、実施例1のよ うな回収方法で銅塩9539を得、それより ピリジン・23・ジカルボン酸50.69 (mp 187 で; 59.7 %) を単離した。

以下の原料を反応器に仕込んだ:

実施例 6

水 ------ 909 硫酸網五水化物 ----- 67.49、0.27モル 70 多硝酸 ----- 25.5 9、0.28 3モル キノリン ----- 34.89、0.27モル 塩素酸ナトリウム ---- 101.29、0.95モル 98~100℃で総計17時間混合物を持

9 8~100℃で総計17時間混合物を挽 拌した。2.75時間経過後、発熱がおこりそ

硫酸銷五水化物 ------ 3 3.7 %、0.1 3 5 モル7 0 が硝酸銅 ------ 4 1.3 %、0.4 5 9 モルキノリン ------ 3 4.8 %、0.2 7 モル塩素酸ナトリウム ----- 1 0 1.2 %、0.9 5 モル

反応混合物を98~100℃で17時間提拌した。275時間後発熱がおこり、青色の懸濁液がその後間もなく形成された。実施例1の回収方法で網塩46.19を得、それよりピリジン-23-ジカルボン酸24.59 (mp.187℃:収率57.8%) を単離した。 実施例9

以下の原料を反応器に仕込んだ:

水 ----- 3 3 3 9

9 7 多硫酸 ------ 3 4.1 9、 0.3 3 5 モル キノリン ------ 3 4.8 9、 0.2 7 モル 塩条酸ナトリウム ----- 1 0 7.6 9、 1.0 1 モル

100~101℃で17時間混合物を提押した。冷却後50多苛性ソーダ(53.79)で即4.5に調製した。活性炭(29)を添加し、反応系を違過した。 確液を70多硝酸

の後間もなく存色の懸濁液が現われた。実施例1のような回収方法で銅塩 4 9.1 9 を得、 それよりピリジン - 2.3 - ジカルボン酸 2 1.4 9 (mp 1 8 4 ~ 1 8 5 で;収率 5 0.5 %)を得た。

奥施例7

以下の原料を反応器に仕込んだ:

水 ----- 1 7 4 9

硫酸銅五水化物 ------ 1 3 4.8 g、 0.5 4 モル 9 7 g 硫酸 ------ 3 3.4 g、 0.3 3 5 モル キノリン ------ 3 4.8 g、 0.2 7 モル 塩素酸ナトリウム ----- 1 0 1.2 g、 0.9 5 モル

98~100 C T 1 7 時間混合物を攪拌した。実施例1の回収方法で銅塩 4 9.3 9 を得、それよりピリジン - 23 - ジカルボン酸 2 5.7 9 (mp 1 8 5 ℃ : 収率 6 1.6 %) を得た。

実施例8

以下の原料を反応器に仕込んだ: 水 ------ 2019

(29.99) でpll 1.1 に酸性化し、最終生成物の沈股を得た。沈股形成が完了して、ピリジン-23-ジカルボン酸の単離品11.09 (m.p.=187℃; 収率25.9%)を得た。 実施例10

以下の原料を反応器に仕込んだ:

水 ------ 1819

硫酸銅五水化物 ----- 5 7.3 8、 0.4 0 5 モル 7 0~7 2 5 過塩素酸 ---- 5 7.3 8、 0.4 0 5 モル キ ノ リン ------ 3 4.8 8、 0.2 7 モル 塩素酸ナトリウム ---- 1 0 1.2 8、 0.8 5 モル

反応混合物を 9 9 ~ 1 0 0 ℃で 1 7 時間混合した。 実施例 1 のようを回収方法で銅塩 4 8.1 9 を得、ピリジン - 2 3 - ジカルボン酸 2 4.2 9 (m. p. 1 8 7 ~ 1 8 8 ℃; 収率 5 7.1 %)を単離した。

奥施例11

以下の原料を反応器に仕込んだ: 水 ----- 1569 硫酸銅五水化物 ----- 67.49、0.27モル

3 7 多塩酸 ------ 6 6.1 8、 0.6 7モル **キノリン ------ 3 4.8 8、 0.2 7 モル** 塩素酸ナトリウム ---- 101.2%、0.95モル

反応混合物を98~110℃で17時間投 拌した。実施例1の回収方法で銅塩35.09 を得、それよりピリジン-23-ジカルポン 酸 1 8.5 9 (m.p. 1 8 7 - 1 8 8 C: 収率 4 3.6 8) を単離した。

夹施例 12

以下の原料を反応器に仕込んだ:

水 ----- 7 6 9

硫 爾 绢 五 水 化 物 ----- 67.49、0.27モル 9 7 多硫酸 ------ 8 1.7 9、 0.8 1 モル キノリン ------ 3 4.8 %、 0、2 7 モル

混合物を攪拌しながら98~100℃に加 熱し、塩素酸ナトリウムの約50%溶液 20.6 ₹を撹拌しながら8時間かけて添加した。反 応は合計17時間続いた。実施例1の回収方 法で銅塩 4 9.9 9 を得、それよりピリジン -2,3 - ジカルボン酸 2 1.3 g (m. p. 1 8 7 ~

塩素酸ナトリウム ----- 18.18、0.17モル

窒素圧下(1 5 paig) において仕込物を 100℃に加熱し、125℃になるまでその 圧力下で加熱した。温度を50分間125~ 127℃に保ち、その時間迅速な発熱が続い た後、温度を140℃、圧力を100 psig レーブを冷却した。実施例1の回収方法で銅 塩 6.1 8 を得、それよりピリジン - 2 3 - ジ カルボン酸 3.0% (m.p.186~187℃; 収率 3 5.4 %) を単離した。

実施例 15

以下の原料を反応器に仕込んだ:

水----- 1 3 2 2 9

酸化第二銅 ----- 250.69、3.15モル 9 7 % 硫酸 ----- 9 5 4.7 %、 9.4 5 モル キノリン ------ 4069、3.15モル 7 0 多硝酸 ----- 283.5%、3.15モル

混合物を攪拌し100℃に加熱した。との 温度に達したとき、窒素パージを開始すると

1880:収率50.3%)を単離した。

夷施例13

以下の原料を反応器に仕込んだ:

水 ----- 1 5 4 8

硫酸銅五水化物 ----- 67.49、0.27モル 7 0 多硝酸 ------ 1 4 5.8 %、 1.6 2モル キ ノ リ ン ------ 3 4.8 g、 0.2 7 モル 塩素酸ナトリウム ---- 107.6%、1.01モル

反応混合物を68~70℃で17時間攪拌 した。実施例1の回収方法で銅塩18.89を 得、それよりピリジン~23-ジカルポン酸 8.79 (m.p.187℃; 収率20.5%) 全单 難した。

寒 施 例 14

以下の原料をガラス内張りの実験室オート クレーブに仕込んだ:

水 ----- 150 ₽

硫酸銅五水化物 ----- 1 3.5 g、 0.0 5 4モル 9 7 多硫酸 ----- 9.4 8、 0.0 9 3 モル キノリン ----- 6.99、0.054モル

ともに塩素酸ナトリウムの 5.0 多水溶液 2 5 1 6 9 を 7.7 5 時間かけて添加した。塩 素酸塩の22%を添加したところで育色の懸 濁液が現われた。塩素酸塩添加終了頃に消泡 剤を加えた。12時間にわたる総反応時間の 後に、実施例1の回収方法により銅塩 634.2 に上げた。反応が終結した時点で、オートク 9を得、それよりピリジン - 23 - ジカルポ ン酸306.49 (m.p.186で;収率62.0 **が)を単離した。**

実施例 16

以下の原料をガラス内張りの300ガロン 反応器に仕込んだ:

水 ----- 795 lbs

3 5. 9多硝酸 ----- 4 2 6.8 Lbs、 2.4 3 ポンドモル 硫酸網五水化物 ---- 357.3 Cbs、1.43ポンドモル キノリン ------ 185 ぬ。 1.43 ポンドモル 塩素酸ナトリウム --- 569 ぬ 、5.34ポンドモル

反応塊を窒素パージ下100℃で攪拌した。 5 時間後、発熱が明白になり 4 時間持続した。 適切を冷却によつて温度は100~104℃

に保たれた。 1 7 時間にわたる総反応時間の 後に、キノリン網の復調ケーキ(2 7 1.9 ポンド、 乾品基準で) が得られた。 それを実施 例 1 の方法によりピリジン - 2 3 - ジカルポン酸に分解し、生成物 1 2 4.0 2bs を得た (収率 5 5.1 %、 9 8.8 % 含有)。

出 願 人 : ルートガーズ -ニーズ ケミカル カムベニー, インコーポレーテッド

K	理	人	:	岡	部	Œ	大學
				安	#	· 幸	-
				#	ᆂ	耧	
				加	旗	伸	是
				מל	藤	-	男业分理
				中	щ	健	